PRODUCTION OF MICROSPHERE BY CROSSLINKING PROTEIN.

Also published as: Publication number: JP2167222 (A) Publication date: 1990-06-27 FR2635459 (A1) JIYOSHIAANU AREKU; FURORANSU GODAIYU; JIAN Inventor(s): T IT1232917 (B) KUROODO JIAMUURU; BURAHAMU SHIYURUUTO + (A) GB2224258 (A) Applicant(s): CIRD + ES2018638 (A6) Classification: DE3927073 (A1) - international: A61K9/64; A61K8/04; A61K8/64; A61K8/65; A61K9/16; A61Q19/00: A61Q19/10: B01J13/04: A61K9/52: A61K8/04:

Ä61K8/30; A61K9/16; Á61Q19/00; Á61Q19/10; B01J13/04; (IPC1-7); Á61K9/64; B01J13/04 - European: A61K8/04H; A61K8/64; A61K8/64C; A61K8/65; A61K9/16H6H;

- European: A61K8/04H; A61K8/64; A61K8/64C; A61K8/65; A61K9/16H6 A61Q19/00; A61Q19/10

Application number: JP19890210801 19890817 Priority number(s): FR19880010942 19880817

Abstract of JP 2167222 (A)

PURPOSE: To obtain a uniform protein spherule by adding a carbodimide to an emulsion comprising an organic solvent phase containing a surfactant and an aqueous liquid phase containing a protein to addvate cross-linking. CONSTITUTION: An emulsion comprising a continuous phase composed of a surfactant (e.g. sorbitan ester)-containing organic solvent, preferably a 5-10C aliphatic hydrocarbon or a 5-8C cyclic aliphatic hydrocarbon and a discontinuous phase composed of a hydrophilic liquid phase containing at least one protein is prepared. The emulsion is mixed with a carbodimide, preferably 1ethyl-3-(3- dimethylaminopropyl)carbodimide and cross-linking is activated to form precipitate of spherule. The precipitate is separated and cleaned to give a protein spherule. When a mixture of an aqueous phase and an organic solvent (e.g. dimethylformamide) to be mixed with water is used as the discontinuous liquid phase, a water-insoluble product such as a capsulated medicine can be produced.

Data supplied from the espacenet database - Worldwide

の日本国特許庁(TP)

7624-4C

00 特許出頭公開

◎ 公開特許公報(A) 平2-167222

Sint. Cl. *
A 61 K 9/

識別記号

庁内整理番号 ❸公開 平成2年(1990)6月27日

A 61 K 9/64 B 01 J 13/04 D

620 120 1700

8317-4G B 01 J 13/02

審査請求 未請求 請求項の数 26 (全8頁)

国発明の名称 蛋白質の架機による微小球体の製造方法、得られた微小球体及びその用途

②特 顧 平1-210801 ②出 顧 平1(1989)8月17日

優先権主張 図1988年8月17日匈フランス(FR)⑩8810942

69発明者 ジョンアーヌ、アレク フランス国アンティーブ06600、シュマン・ド・ラ・シュケット 300番 レ・ヴェルジェ・ド・ヴァル・コンスタンス

の出 顧 人 サントル、アンテルナ フランス国ヴアルボーヌ06560、ソフィア・アンティボリショナル、ド、ルシェ (番地なし)

ック ②代 理 人 弁理士 中島 直彦 外1名 最終頁に続く

町無序の発音(内容に変更なし)

明細

1. 発明の名称 蛋白質の架構による像小球体の製造方法、得ち れた像小球体及びその用途

2. 特許請求の義朋 (1)界面活性剤を添加した有機溶剤から成る連続

相と少くとも1種の蛋白質を含有する環水性 様体 相から成る不連続相とから成る乳間膜をかきませ によって調製し、得られた乳間膜にカルボジイミ ドを原加して栄用を合せ化したして重小球体の 成 気物を得、そして前配な震物を分離し次伸すると とを特殊とする、乳間膜中での実際による音句

最小球体の表達方法。 (2)連続相に添加する界面活性剤がソルビタンエ

ステルである前項(1)に配敷の方法。 (3) 不連続相が水性相である前項(1)または(2)に配

(4)水性相が限定されたMに緩衝されている前項 (3)に記載の方法。

(5)不連続相が水と混合し得る有機溶剤と水性相

との混合物である前項(1)または(2)に記載の方法。

(6) 有機溶剤がジメチルホルムアミドである前項 (5) に記載の方法。

(7)カアセル化される製品が不達銭相中は溶解されている前項(3)~(6)のいずれかに記載の方法。 (8)不達銭相に環党到を添加する前項(1)~(7)のい

加速機相を構成する溶剤が脂肪族 C_{5~10} 災化水 業または優式脂肪族 C_{5~3} 漠化水果である前項 [9] に記載の方法。

は連続相を構成する溶剤がシクロヘキサンである前項個に記載の方法。

関連続相を構成する格別がポリシロキサンである前項(9)に記載の方法。

関カルボジイミドが構造式

(との式で、RとRとは同一または異つていて、 H、分枝状または非分枝状の脂肪族で,~で,。茶、

R - N = C = N - R'

へ チェ原子を含有するまたは含有していない 環式 脂肪抜悪、または芳香族素であり、これらの基は 1 つまたはそれ以上の酸性または塩素性質換素を 枯つていることができる)

で表わされる、前項(1)〜図のいずれかに記載の方

(対力ルボンイミドが1 - エチル - 3 - (3 - ン メチルアミノブロビル) カルボシイミドである前 項目に記載の方法。

好活性化剤の他に触媒を導入する前項(I)~(4)の いずれかに記載の方法。

如触線がスクシンイミドである前項時代記載の 方法。

財無媒がN・ヒドロキシスクシンイミドである 前項如に記載の方法。

時張小球体に景物を水または緩繁度の何れかで 洗浄するか、1つの及陽は水での少くとも1回の 売浄からなり、他の設階は無水の器剤での洗浄か らなる2段階で洗浄する前項(Ⅱ~切のいずれかに 配置の方性。

つ 化合物を含有させるための、前項 Q0 K 配収の機 小球体の使用。

3. 発明の詳細な説明

本発明は蒙小球体の製造方法とかくして得られる微小球体の用途とに関する。

要自賃は飲小球体またはマイタカブセルの製造のため広く使用されて来た。得られる飲小球体またはかよくないまで、例えば、特別を設合したは、特別な器官への要物導入いための試影響として用いられている。

張小球体生元はマイクロカブセルの民機議中で の協かけ方法は援知であり、それによれば蛋白度 は全 2 管境性反応物例えばアルタルアルデヒドまた は 彼 ジクロリドに10 欄かけされる。これらの方 法によれば、2 官能性反応物は個かけされた蛋白 質中に 残 でして場を形成する。この方在は蛋白質 前に人工のスペーフーを導入すると至り不利な点 を持つている。

更に、カルボキシル基とアミノ茶との間の反応 はカルボソイミドおよび(または)スクシンイミ 姆無水の菸剤がエチルアルコールである前項の 水肥線の方法。

四少くとも1つの活性物質を築小球体中に組入れる前項(1)〜飼のいずれかに記載の方法。

対酸小球体への活性物質の組入れを、架線工程 の後で、前起張小球体を、組入れるべき活性物質 を含有する器痕中に長すことにより行う前項間に 影響の方法。

四景小球体への活性物質の組入れを、東小球体 を製造する駅に連返させる前項切に配載の方法。 四前項目へ時のいずれかに記載の方法により待 ちれる、イソペプテド型の架槽により振荡された、 1 情またはそれ以上の蛋白質の繋小球体。

図前項図~22のいずれかに記載の方法により得られる、イソベプチド型の乗機により集機された、 1 横またはそれ以上の夏白質の数・球体の

四前項四に記載の数小球体の、経口投与できる 組成物中でのおよび乾燥した薬学的形態での、希 釈訓または無動化剤としての使用。

四葉学的、化粧品学的または生物学的活性を持

ド誘導体によつて活性化されることが知られてい る。特に、蛋白質のカルボキシル基と遊覧すミノ 差との反応による蛋白質の構かけを活性化させる ために、これらの化合物が提案されてきた。との 場合イソペプチド型の直接的な構がつくられる。 この型の橋かけは、スポンジまたはシート形のコ ラーゲンに蒸く、構かけされたマトリックス製造 に関する国際出版家WO 85/04413 号に記載されて いる。との方法によれば、作業は水性相中で行わ れ、コラーゲンをカルボジイミドおよび(または) 2 官能性スクシンイミソルエステルと姿触させ、 後、その混合物を高温で加熱してコラーゲンに基 く権かけされたマトリツクスを得る。フランス特 許出題無 A 2,280,352 号は、ポリステレンラテッ クスの不活性粒子を含有する提備されている水性 **媒質中、カルボジイミド存在の下で毒素蛋白質を** 構かけし、後、その混合物を加熱または電器に放 厳して、オリステレンラテックスに吸収された場 かけ蛋白質を得た。

前記文書中には、乳濁液の形で反応を行つたも

特爾 #2-167222 (3)

のはないし、均一な数小球体を得ているものはな

本出願によれば、活性化剤としてのカルポジイ ミド存在の下、乳化法により、インペプチド型の 直接的な機の形成により、蛋白質から微小球体を 調製できるととが発見された。との微小球体の有 利な点は、若し放出されると生物学的に有害また は刺散性であるかもしれたい反応物と蛋白質とを 共有終分で終分させていたいととである。従つて 本発明によれば、必然的に蛋白質期にスペーサー が存在すると云り先行技術の不利さが回避される。 従つて、本発明は、連続相が界面活性剤が添加 されている有機溶剤からなり、不連続相が少くと 6.1つの蛋白質を含有する親水性液体相からなる 乳濁散を攪拌し乍ら調製し、カルポジイミドを前 記乳樹液に添加して、蛋白質の橋かけを活性化し、 強小球体のは最効を得、前記な最効を分離し、洗 浄するととを特徴とする、乳燭放中での積かけに よる蛋白質欲小球体の製造方法に関する。

連絡相に動加する展而活性和はどの相に可能で.

着小球体を形成させるのに用いられる蛋白質は ペプチド型の橋を形成できるどんな蛋白質でもよ い。また異る蛋白質の混合物を用いるとともでき る。それには、人、動物または植物由来の蛋白質、 例えば酵素、キャリャー蛋白質(ヘモグロビンま たは血清アルプミン)、栄養蛋白質(オパルビン またはカゼイン)、構造蛋白質(ケラチン、1, ■・目または N型のコラーケンあるいはゼラチン)、 (この式で、Rとおとは同一または異り、H、分 収 る 類 の 防衛 き た は 抗 体 宿 白 質 き た は 免 疫 制 薬 蛋 白質シェバ無種を他の蛋白質例をばまま、藤曼客 体あるいはホルモンを挙げてもよい。更に特別に は、血清アルプミンとリゾチームとが用いられる。 とれらの構はイソペプチド型であり、蛋白質の NH。※とCOOH 事との反応により得られる。 SH あまたは OH 遊らまた COOH 基と槽を形成すること がてきる。

連続相を構成する溶剤は不連続相と混合しない 強水性器割すたは輸水性溶剤の混合物である。特 に、脂肪族 C_s ~ C₁₀ 炭化水素または環式脂肪族 C_s ~ C。 炭化水素、更に特別にはシクロヘキサンを

乳機物を、その類水相が有機相に分散するように 配向させる。との界面活性剤は、例えばソルビタ ンエステルであつてもよい。

無1の鍵接によれば、不該疑惑は相は水料相で あり、その場合、蛋白質とカルボジイミドとは前 紀水性相に滑解している。その水性相は好ましく は限定された声の緩衝溶液である。カプセル化を 所望する水溶性製品は、若し適当ならばとの水性 相に溶解させる。活性素の溶解を可能にさせる溶 解剤は、若し適当ならば添加してもよい。

据2の鍵様によれば、不連続液体相は水性相と 水に混合する有機解別との混合物である。發者は 好ましくはジメテルホルムアミド(DMF)であ る。事実、その高い格削力によつて、DMFは水 に不虧の分子を解解させるととができ、水に不溶 の製品、例えば薬物のカプセル化を可能にする。 とりしてカプセル化する製品をその有機溶剤を含 有する龍台物中に前解させてかくととができる。 還元剤例えばジテオエリトリトールの不違統相へ の添加は収率を改算する。

用いる。また、ポリシロキサン例えばヘキサメチ ルグシロキサンすたは新転費かすたは原体である ポリメチルシロキサンむよび ポリソメチルシクロ シロキサンも用い得る。

構かけ反応活性化剤として用いられるカルボジ イミドは構造式

R - N = C = N - R

枝または分枝してない脂肪族 C1 - C10基、ヘテロ 原子を含有していても、いたくてもよい理な指則 族者または芳香族者である) て表わされる。とれらの蓋は反応剛生成物の経解 を可能にする、1つまたはそれ以上の酸性または 塩基性農養を持つているととができる。更に特 別には1-エチル・3-(3-ジメテルアミノブ ロピル)カルポジイミド塩化物、以下 EDCI. HC4 と記す。を用いる。

好ましい機構化よれば、天性化剤としてのカル ポジイミドに加えて、触媒を用いることができる。 との触媒はスクシンイミド、特別にはN・ヒドロ

特問年9-167222 (4)

キンスクシンイミドでもる。触媒は蛋白質と共化 不速税和中に導入する。蛋白質の場かけをカルド メイミドとN・ヒドロキンスクシンスを図11回1に 示すごとく面くことができる。この反応は明らか に、カルボジイミドは構の形成に関与していない ことを示していて、それは引張された降半する配子によった か会する

その反応の終れ壁小球体の皮積物が得られ、燧 返し水で食神して創生成物例えばカルボジイミド から誘導される限素を除去するか、もるいは、特 だその酸小球体がカブセル 化されている薬物を含 有し、その裏物を排出したくない場合には適当な 水性の延順液で発声する。

若し必要ならば、使浄を2段階で行うことが出 来る。創生収益例えばカルポソイミドロよびパー ヒドロキンスクシソイミドから誘導される限末を 除去するために行う水での洗浄に加えて、不連模 框件相と機合しない連模相を除去するために水で の洗浄の削まれば後で、無水溶剤での洗浄、例え 使用される反応物の量は作業条件に従って変えることができる。次の例を挙げてもよい。

1. 水性不連続相を用いるアルアミンの場合: 取白質 500 w 当り EDCI.HC2 200 ~ 600 w 用いる。 2. 水中 DMF 20 重量 多で構成される不連続相を 用いるアルアミンの場合: 薬白質 500 w 当り EDCI. HC2 200 ~ 600 w 用いてもよい。

数小球体製造機度は一般に2~40でで、反応時間は変えることができ、少くと65時間である。本発明はまた新製品として、イツペプテド酸の糖化けで概かけされている1つまたはそれ以上の

蛋白質の吸小球体に関し、その吸小球体は例えば 前記して定義した方法で得られる。

場られる最小球体の特性は使用質目板の低、不 設模相の半性少よび使用した反応物の量に従って 員つてもよい。表しは最小球体が長の機能的かよ が物理化学的導動を押つことができることを示し ている。更に、週代した不透視相によって、場合 たる強小球体操作機素により多かんかかれち化 される。それ故、多かれ少かれ生分解される酸小 球体が解除される適用の低に従って得られてもよ

	, , -	. , .	-	*	性不違使	DAGF20wtラ 含有する不定統制			
蛋	E	3	質	アルフ	12	リンナーム	アルプミン		
EDC	1.11	CLE	(1)*	300=9	600**	1,370 my	200 19		
物	理的	外	M	球状で強	in	球状でこと れ易い	球状で強い		
収			*	25%	80≸	-	90≉		
俏	化	7	*	鉄	抗	-	-		
ল			35		A	-	А		

(1)* 使用蛋白質500 可当りの量 EDC1.HCム 1-エチルー3-(3-ジメチルアミノブ ビル)カルボジイミド塩酸塩 蛋白質の等電点に従い反応解質の叫を選ぶこと により、正電病または負電荷を持つ酸小球体を得 ることができる。こうして、本発明に従り硬小球 体はイオン性の製品例えば裏物をカプセル化また は固定することができる。

(2 M 末 7 の 長 か 末 4 の ま 2 で 変 り 待 4 の ま 2 で 変 り 待 4 の ま 3 か か 5 1 m ま で 変 り 待 4 の ま 3 か か 5 1 m ま で 変 り 待 5 の 待 6 れ る 変 か 4 の で 広 左 右 だ れ る 見 他 2 か え と に た た 1 の 4 の な る 見 ん で な 5 の な る 見 ん で な 5 の な 6 の な 6 の な 6 の な 6 の た 0 の た 0 の に の た 0 の に の た 0 の に の た 0 の に の た 0 の に の た 0 の に の た 0 の に の た 0 の に の に 0 の に 0 の に 0 の に 0 の に 0 の に 0 の が 1 の に 0 の が 1 の に 0 の が 1 の に 0 の が 1 の に 0 の が 1 の に 0 の に 0 の が 1 の に 0 の が 1 の に 0 の が 1 の に 0 の が 1 の に 0 の が 1 の に 0 の が 1 の に 0 の が 1 の が 1 の に 0 の が 1 の が 1 の に 0 の が 1 の が 1 の に 0 の が 1 の が 1 の が 1 の に 0 の が 1 の が 1 の に 0 の が 1 の が 1 の い 1 の に 0 の が 1 の が 1 の い 1

特周 #2-167222 (5)

	微	ተ	球	体	11	楽	学	m	٠.	化	粧	Æ	的	ź	ħ	H	生	80	字	m	括
性	ŧ	持	9	τ	И	ሪ	化	ŧ	物	٤	A	有	ð	ŧ	ъ	ħ.	ю	ĸ	Ħ	И	ሪ
ځ	Ł	Δi	τ	ŧ	8	•	45	ĸ	ŧ	n	iż	٠	薬	物	91	£	Ħ	前	助	觓	
抗	A	猫	M	,	抗	Ħ	ΑIJ	,	钪	Ķ	Æ	剤	٠	V	Ŧ	,	1	r	ŧ	ħ	11
7	v	۲	ž	,	1	۴	,	化	粧	ħΨ	ø	皂	Ħ	Ø	爱	杂	Ħ	ŧ	ħ	Ħ	H
光	7	1	n	g	-	ぁ	ሪ	6	11	生	俖	性	ds	Ą	Æ	Ø	酞	形	Ķ	Ł	L
τ	役	立.	τ	ሪ	ζ	Ł	Ď!	τ	ŧ	b		줬	B	H	酰	小	球	*	Ņ	4	聘
к	ħ	7	ŧ	N	化	す	b	ζ	٤	6	τ	à	ъ	L	,	徽	小	球	体	Ø	1
*	'n	性	ŕ	考	推	L	τ		ħ	1	÷	n	ĸ	ħ	0	τ	И	ð	製	А	Ø
辭	酰	ж	微	小	球	体	ŧ	ē.	Ŧ	ζ	٤	K	ı	b	固	定	す	ð	۲	٤	6
τ	ŧ	8																			

微小球体は不安定な薬物を保護できる。それは 特別な皮膚の訴え例えば或るしたたる様な条件の 場合局所的に適用できる。

薬物を持つている最小球体はまた全身的に投与 するとともできる。

盤小球体組成物においては、球体に生物学的(免疫学的または厳嵩的)性質を与える特別な蛋白 質を含ませるとともできる。

最小球体は着色剤を持つととができメイクアッ

次の処方で製造する。 借かけされているアルプミン量小球体、 セチルステアリルアルコール

φ = 100 μm

-,, , ,	
エチレンオキシド20モルを含有するポリオキシ エチレン化セチルステアリルアルコール	0.70 \$
エチレンオキシド1 2モルを含有する ポリオキシエチレン化	
セチルステアリルアルコール	0.30 %
セチルアルコール	1.50 @
クリセロールモノステアレート	2.00 7
ワセリン酸	6.00 7
メチルパラ・ヒドロキシベンブエート	0.08 #
プロゼルバラーヒドロキシベンゾエート	0.07 #
シリコーン抽	1.00 %
無 图 水	77.35 9
皮膚の手入れに用いることができる	滑らかなり

リームを得る。微小球体は見分けられるが、その 推供から数い成軸である。

実施例3 キナクリンを持つ微小球体を含有す スセラチンカプセル

プ製品に用いられることができる。

以下に与えられる例は納粹に設別として、何等 限定を意味することなく、本発明の理解を一層よ くさせる。

実施例1 マッサージクリーム

なのれ方で製造される。

構かけされているアルフミン扱小球体 100 µm < \$ < 200 M m 7.00 9

乳化ラノリンアルコール、ワックスかよび 炭化水素に基く精製油の混合物

"BDP" 社より商品名 Anhydrous Rucerin' で販売されるもの 37.00 9

メチルペラ・ヒドロキシベングエート 0.07 9 プロピル パラーヒドロキシベンゾエート 0.08 9

無微水 55.85 9

均一な外観をもつ比較的機厚なクリームを得る。 適用の場合、クリームは脂様の肌合いを持ち、癌 小球体は皮膚上で見分けられ、マッサージ効果を 増強する。

製施例2 皮膚液降クリーム

キナクリンは適常経口的に投与される緊虫剤で あり、抗マラリア剤である。本実施例に従い、キ ナクリンを依放できるようた微小球体中に持たせ て要学的組成物を製造するととを提案する。キナ クリンを持つ微小球体は各微小球体 500 時を含有 するセラチンカアセルの形で格供される。

問題の敬小球体の典製には、キナクリン塩後塩 50 時、ついでアルプミン 500 時を水 2 配に溶解す る。それから全体を、 Dow Corning 社から Fluid Dow Corning 344 の名の下に販売され、Cyclome thicone の名で(以下とれを用いる)表はされる との復発性シリコーンに、 層品名 Span 85 の下に ICI 社で販売されているソルピタントリオレエー トを5項債系統加1.たポリジメチルシロキサン20 ad中で、突縮例 4 に配款の条件下に 3 分間乳化す る。 EDCI.HCL 600 wを水1 nl に密解し、前記の 乳肉液を添加する。積かけ工程を、提拌しながら 光を週断して12時間続ける。構かけ終了時、領 小球体は強い黄色洗液物の形で得られ、液心分離 し、水40㎡で洗浄し、薬結乾燥する。

5 00 0

5.00 #

特局平2-167222 (6)

議園観の下で観察すると、環結成後した製品は よく分離された形の強小球体で、製度質に、整小 球体の外側には結晶を見ることができない。 路収 本は使用蛋白質量量に対して5重量多であり、酸 ペイトのサナクリンのカブセル化収率は1重量 まである。

突 施例 4

するよう非常に選に行う。それから張小球体を収 結乾焼する。カプセル化されたメチレン背の収率 は、水性鮮質中でその最小球体を解砕した後、 よ = 655.8 nm の分光 鎖光規定により創定される。 カプセル化されたメチレン骨の収率は微小場体の 全電量に対し、1 電量チである。

穿施倒5

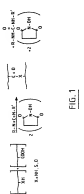
水中でのメチレン常放出についての自耕を実施 例4 と S との数小球体について比較した。第 2 図 に示す自線は、メチレンすの百分率放出量を分で 表わした時間の開放として示している。自線 1 は 水中 EDCI-IRU2 の使用、由線 2 は ツノチルホルム フミド中 EDCI-IRU2 の使用に対応している。

メチレン書の放出が不透接水性相を用いて製造 したアルアミン酸小球体の場合非常に遅らされて いることが利かろう。メナレン書の半量は、無水 相中で製造した酸小球体の場合2分間で放出され、 水で用中で製造した酸小球体の場合35分間かか つて放出されている。

両方の微小球体の場合、メテレン界の 90% 以上 は 9 0 分後に放出されている。

4. 図面の簡単な説明

31.1回はカルポツイミドとN-ヒドロキシスク シンイミドの存在下における蛋白質の架構反応を 説明する瞬間的説明 図であり、第2回は水中での メチレン育放出血線を示す機関的説明図である。



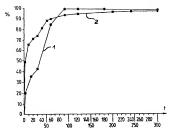


FIG. 2

第1頁の続き の発 明 者 フロランス、ゴダイユ フランス国バリT5014、リユー・アレ 41番 の発 明 者 ジアン・クロード、ジ フランス国ムーガン06250、アレー・ド・ラ・グランジュ アムール 52番 の発 明 者 ブラハム、シュルート フランス国アンテイーブ06600、シュマン・ド・ヴアル・ ボスケ、アモー・ド・ヴアル・ボスケ、ヴィラ 35

·斯·希腊斯斯正规》(方式)

特許丹長育殿

平成 1年12月18日

1. 事件の表示

平成1年特許順第210801号

2. 売明の名称

蛋白質の果贋による微小球体の製造 方法、得られた微小球体及びその用途

3. 補正をする者 事件との関係 特計出職人

サントル、アンテルナショナル、ド、ルシェルシュ、 デルマトロジック

東京都港区赤坂1丁目1番14号

新地域電ビル 電型584-0782 (5813) 非理士 中 島 竜 彦

5. 植正命令の日付

4. 代理人

平成1年11月13日 (平成1年11月28日発送)

G. HEFOXIO

明期書の浄書(内容に変更なし)

7. 福田の内容

別紙のとおり

Cited Document 3 (Partial Translation)

METHOD FOR PRODUCING MICROSPHERES BY CROSSLINKING PROTEINS, THE OBTAINED MICROSPHERES, AND USE THEREOF

5

10

15

CLAIMS

- A method for producing protein microspheres by crosslinking in an emulsion, comprising the steps of preparing an emulsion which comprises a continuous phase comprising an organic solvent supplemented with a surfactant and a discontinuous phase comprising a hydrophilic liquid phase containing at least one type of protein by stirring; activating crosslinking by adding a carbodiimide to the obtained emulsion; obtaining a precipitate of the microspheres; and separating and washing the aforementioned precipitate.
 - 2. The method of claim 1, wherein the surfactant added to the continuous phase is a sorbitan ester.
- The method of claim 1 or 2, wherein the discontinuous phase is an aqueous phase.
 - 4. The method of claim 3, wherein the aqueous phase is buffered at a defined pH.
- The method of claim 1 or 2, wherein the discontinuous phase is a mixture of an aqueous phase and an organic solvent which may be water-miscible.
 - 6. The method of claim 5, wherein the organic solvent is dimethylformamide.
- The method of any one of claims 3 to 6, wherein a product to be encapsulated is
 dissolved in the discontinuous phase.
 - The method of any one of claims 1 to 7, wherein a reducing agent is added to the discontinuous phase.
- 35 9. The method of any one of claims 1 to 8, wherein a solvent constituting the continuous phase is a solvent immiscible with the discontinuous phase.

- 10. The method of claim 9, wherein the solvent constituting the continuous phase is an aliphatic $C_{5:10}$ hydrocarbon, or a cycloaliphatic $C_{5:8}$ hydrocarbon.
- 5 11. The method of claim 10, wherein the solvent constituting the continuous phase is evclohexane.
 - 12. The method of claim 9, wherein the solvent constituting the continuous phase is polysiloxane.
 - 13. The method of any one of claims 1 to 12, wherein the carbodiimide is represented by the structural formula:

R-N=C=N-R'

(wherein R and R' are the same or different and represent H, a branched or unbranched aliphatic C_1 - C_{10} group, a cycloaliphatic group containing or not containing a heteroatom, or an aromatic group, and these groups may have one or more acidic or basic substituents).

 The method of claim 13, wherein the carbodiimide is 1-ethyl-3-(3-dimethylaminopropyl)carbodiimide.

10

15

20

25

30

- 15. The method of any one of claims 1 to 14, wherein a catalyst is introduced in addition to an activator.
- 16. The method of claim 15, wherein the catalyst is a succinimide.
- 17. The method of claim 16, wherein the catalyst is N-hydroxysuccinimide.
- 18. The method of any one of claims 1 to 17, comprising washing the microsphere precipitate using either water or buffer, or washing the microsphere precipitate in two steps wherein the first step comprises washing at least once with water, and the next step is washing with an anhydrous solvent.
- 19. The method of claim 18, wherein the anhydrous solvent is ethyl alcohol.
- 35 20. The method of any one of claims 1 to 19, wherein at least one active substance is incorporated into the microsphere.

- 21. The method of claim 20, wherein the incorporation of an active substance into the microsphere is carried out after the crosslinking process by soaking said microsphere into a solution containing the active substance to be incorporated.
- 22. The method of claim 20, wherein the incorporation of an active substance into the microsphere is accomplished when producing the microsphere.

5

10

20

25

30

35

- A microsphere of one or more types of proteins forming isopeptide-type crosslinks, which is obtained by the method of any one of claims 1 to 19.
 - 24. A microsphere of one or more types of proteins forming isopeptide-type crosslinks, which is obtained by the method of any one of claims 20 to 22.
- 15 25. Use of the microsphere of claim 23 as a diluent or a fluidization agent in a composition that can be administered orally and in a dry pharmaceutical form.
 - Use of the microsphere of claim 24 for inclusion of a compound having pharmaceutical, cosmetic, or biological activity.

DETAILED DESCRIPTION OF THE INVENTION

The present invention relates to methods for producing microspheres and uses of the obtained microspheres.

Proteins have been widely used for the production of microspheres or microcapsules.

The obtained microspheres or microcapsules are being used particularly in pharmaceutical agents as excipients, for example, for introducing drugs into specific organs or for preparing controlled-release drugs.

Crosslinking methods for microspheres or microcapsules in an emulsion are known, and according to them, the protein is crosslinked using a bifunctional reactant such as glutaraldehyde or an acid dichloride. In these methods, the bifunctional reactant remains within the crosslinked proteins to form a bridge. These methods have the disadvantage that they introduce an artificial spacer between the proteins.

Furthermore, reactions between carboxyl groups and amino groups are known to be activated by carbodiimide and (or) succinimide derivatives. These compounds have been proposed particularly for activating crosslinking between proteins by reactions between the

carboxyl groups and free amino groups of proteins. In this case, a direct isopeptide-type bridge is formed. This type of linkage has been described in International Application No. WO \$85/04413 relating to production of collagen-based crosslinked matrices in sponge or sheet form. In this method, the operation is done in the aqueous phase, collagen is made to come in contact with a carbodiimide and (or) a bifunctional succinimidyl ester, and then this mixture is heated to a high temperature to obtain the collagen-based crosslinked matrix. According to the French Patent Application No. A 2,280,352, a toxic protein was crosslinked in the presence of a carbodiimide in a buffered aqueous medium containing inactive particles of polystyrene latex, subsequently this mixture was heated or left to stand at room temperature to obtain a crosslinked protein absorbed on polystyrene latex.

In none the above-mentioned documents is the reaction performed in the form of an emulsion, and in none of them are homogeneous microspheres obtained.

10

15

20

2.5

30

35

According to the present description, the inventors discovered that microspheres can be prepared from proteins by formation of direct isopeptide-type bridge through an emulsification method in the presence of a carbodiimide as an activating agent. An advantage of such a microsphere is that the biologically harmful or stimulatory reactant to be released and the protein are not covalently bonded. Therefore, the present invention avoids the disadvantage present in the conventional technology which is the inevitable presence of spacers between the proteins.

Therefore, the present invention relates to methods for producing protein microspheres through crosslinking in an emulsion, comprising the steps of preparing an emulsion which comprises a continuous phase comprising an organic solvent supplemented with a surfactant and a discontinuous phase comprising a hydrophilic liquid phase containing at least one type of protein by stirring; activating crosslinking of proteins by adding a carbodiimide to the aforementioned emulsion; obtaining a precipitate of the microspheres; and separating and washing the aforementioned precipitate.

The surfactant added to the continuous phase is soluble in this phase and orients the emulsified substance so that the hydrophilic phase is dispersed in the organic phase. This surfactant may be, for example, a sorbitan ester.

According to a first embodiment, the discontinuous liquid phase is an aqueous phase, and in such case, the protein and carbodiimide are dissolved in the aqueous phase. The aqueous phase is preferably a buffer solution at a defined pH. A water-soluble product to be encapsulated is dissolved in this aqueous phase when appropriate. Solubilizers which enable solubilization of an active substance may be added when appropriate.

According to a second embodiment, the discontinuous liquid phase is a mixture of an aqueous phase and a water-miscible organic solvent. The latter is preferably dimethylformamide (DMF). In fact, DMF can solubilize molecules which are insoluble in

water through its high solvent power, and enables encapsulation of water-insoluble products such as drugs. This way, a product to be encapsulated can be dissolved in a mixture containing such an organic solvent. Addition of a reducing agent such as dithiocrythritol to the discontinuous phase improves the yield.

5

10

15

20

25

30

35

The protein used to form the microspheres may be any protein that can form peptide-type bridges. Mixtures of different proteins may also be used. Examples of these proteins include human-, animal-, or plant-derived proteins such as enzymes, carrier proteins (hemoglobin or serum albumin), nutrient proteins (ovalbumin or casein), structural proteins (keratin, collagen of type I, II, III or IV or gelatin), certain defense or antibody proteins or immunoregulatory proteins, and various other proteins such as toxins, membrane receptors or hormones. Especially, serum-albumin and lysozyme are used. These bridges are of the isopeptide type and are obtained by reaction of NH₂ groups with COOH groups of proteins. The SH or OH groups can also form bridges with the COOH groups.

The solvent which constitutes the continuous phase is a hydrophobic solvent or a mixture of hydrophobic solvents, which is immiscible with the discontinuous phase. In particular, an aliphatic C₂-C₁₀ hydrocarbon or a cycloaliphatic C₂-C₈ hydrocarbon is used, and more especially cyclohexane is used. Polysiloxanes, such as hexamethyldisiloxane or paper clay, or polymethylsiloxanes and polydimethylcyclosiloxanes which are fluid may also be used.

The carbodiimide used as a crosslinking reaction activator is represented by the structural formula:

R-N=C=N-R'

(wherein, R and R' are identical or different and represent H, a branched or unbranched aliphatic C_1 - C_{10} group, a cycloaliphatic group which may or may not contain a heteroatom, or an aromatic group). These groups can carry one or more acidic or basic substituents which enable solubilization of the reaction by-products. Especially,

1-ethyl-3-(3-dimethylaminopropyl)carbodiimide chloride, hereinafter referred to as EDCI·HCl, is used.

According to a preferred embodiment, a catalyst may be used in addition to the carbodiimide serving as the activator. This catalyst is a succinimide, especially N-hydroxysuccinimide. The catalyst is introduced into the discontinuous phase together with the protein. When the crosslinking of proteins is carried out in the presence of a carbodiimide and N-hydroxysuccinimide, the crosslinking reaction can be depicted as shown in Figure 1. This reaction shows clearly that the carbodiimide does not participate in the bridge formation, and that it is converted to a urea derivative which can subsequently be removed by simple washing.

At the end of the reaction, a precipitate of microspheres is obtained, which can be

washed repeatedly with water to remove the by-products, for example the urea derived from the carbodiimide, or with an appropriate aqueous buffer, especially in the case where the microspheres contain an encapsulated medicament and one does not wish to extract this drue.

5

10

15

20

25

30

35

The diameter of the obtained microspheres may vary from 3 μ m to 1 mm. The size of the obtained microspheres depends on the speed of stirring and on the emulsifying system used. By using sonication, a high percentage of microspheres having a diameter of 10 μ m or less may be obtained. It is also possible to obtain microspheres of small diameter by introducing a suitable stabilizing agent into the external organic phase.

The microspheres according to the present invention have numerous applications.

The uncharged microspheres can be incorporated into cosmetic vehicles for massage or for skin cleansing. In this case, the genuinely protein-like character of the microspheres and substances having similar essential biological qualities such as corneal cells are utilized. The uncharged microspheres can also be used as diluents or fluidizing agents in dry pharmaceutical forms and in compositions which can be administered orally.

The microspheres can be used for containing compounds possessing pharmaceutical, cosmetic or biological activity. In particular, they can serve as an excipient for drugs such as antiseptics, antifungal agents, antibacterial agents, anti-inflammatory agents, retinoids or anthranoids, cosmetic agents such as hair dyes or sunlight filters, or biologically active substances. The products can be encapsulated at the time of producing the microspheres or can be fixed by soaking the microspheres in a solution of the capsulated product, considering the ionic character of the microspheres.

The microspheres can protect unstable drugs. They can be applied topically in the case of particular skin complaints such as certain dripping conditions.

The microspheres loaded with drugs can also be administered systemically.

It is also possible to include in the microsphere composition, special proteins which impart biological (immunological or enzymatic) properties to the spheres.

The microspheres can be loaded with colorants and used in make-up products.

The Examples provided below further illustrate the present invention. However, these Examples are only provided for illustrations of the present invention, and the present invention should not to be construed as being limited thereto.

EXAMPLE 1 Massage cream

5 The following prescription is used for the production:

The following presemption is also as a first and a fir	
Crosslinked albumin microspheres, 100 μm < φ < 200 Mm	7.00 g
Mixture of emulsifying lanolin alcohols, waxes, and refined oils based on	
hydrocarbons, sold under the trade name of "Anhydrous Rucerin" by the company	
"BDP"	37.00 g
Methyl para-hydroxybenzoate	0.07 g
Propyl para-hydroxybenzoate	0.08 g
Sterile water	55.85 g

A relatively thick cream having a homogeneous appearance was obtained. When applied, the cream had a greasy texture and the microspheres were discernible on the skin and enhanced massaging effects.

EXAMPLE 2 Skin cleansing cream

The following prescription is used for the production:

5.00 g 5.00 g
0.70 g
0.30 g
1.50 g
2. 00 g
6. 00 g
0.08 g
0.07 g
1.00 g
77.35 g

A smooth cream which can be used for skin care was obtained. The microspheres were discernible but had a soft texture because of their structure.

10